

BREVET D'INVENTION

10/527666

MAR 2005

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b) Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

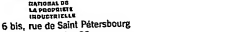
INSTITUT National de A propriete

SIEGE 26 bls, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23

ELLE www.lnpl.fi

BEST AVAILABLE COPY





BREVET D'HAVERS BUDS CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

BR1

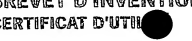
5800 Paris Cedex 08 éléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE Réservé à l'INPI REMISE DES PIÈCES À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE DATE 13 SEPT 2002 LIEU N° D'ENREGISTREMENT PARIS B Cabinet REGIMBEAU 20, rue de Chazelles 0211415 NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI **75847 PARIS CEDEX 17** 13 SEP. 2002 DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE FRANCE PAR L'INPI Vos références pour ce dossier (facultatif) 240057 D20622 NT N° attribué par l'INPI à la télécople Confirmation d'un dépôt par télécopie Cochez l'une des 4 cases suivantes NATURE DE LA DENAMOS 図 Demande de brevet Demande de certificat d'utilité Demande divisionnaire Demande de brevet initiale No ou demande de certificat d'utilité initiale Transformation d'une demande de Date brevet européen Demande de brevet initiale TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) UTILISATION D'UN ANTICORPS INDUISANT LA SECRETION DE CYTOKINES EN THERAPIE. Pays ou organisation DÉCLARATION DE PRIORITÉ No Date ___ i OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE Pays ou organisation No LA DATE DE DÉPÔT D'UNE Date _____ DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE Pays ou organisation Date S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Personne physique DEMANDEUR (Cochez l'une vez Z cases) N Personne morale ou dénomination sociale DE FRACTIONNEMENT LABORATOIRE FRANCAIS DU Prénoms BIOTECHNOLOGIES Forme juridique GROUPEMENT D'INTERET PUBLIC N° SIREN Code APE-NAF Zone d'activité de Courtaboeuf - 3, avenue des Tropiques 91940 LES ULIS Domicile Code postal et ville siège Pays FRANCE Nationalité Française N° de télécopie (facultatif) N° de téléphone (facultatif) Adresse électronique (facultatif)

S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



וטו טבאטו

BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTIL



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



	Réservé à l'INPI			
REMISE DES PIÈCES DATE				
LIEU 13 SEPT 2002				
75 INPI PARIS B				
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	0211415			08 540 W / QIGBOL
Vos références pour ce d	dossier :			
(facultatif)		240057 NT		
MANDATAIRE (sil ya lien) Nom				
Prénom				
Cabinet ou Société				
		Cabinet REGIM	BEAU	
N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel				
<u> </u>		• • • •	•	
Rue		20, rue de Chaze	elles	
Adresse Code	postal et ville		72 077 777 47	
Pays			RIS CEDEX 17	
N° de téléphone <i>(facu</i>	ltatif)	01 44 29 35 00		
N° de télécopie (facul	tatif)	01 44 29 35 99	•	
Adresse électronique	(facultatif)	info@regimbeau	.fr	·
M INVENTEUR (S)		Les inventeurs à	ont nécessalrement des j	ierconnes physiques
Les demandeurs et le	es inventeurs	☐ Oui		
sont les mêmes perso	onnes	Non: Dans	ce cas remplir le formula	aire de Désignation d'inventeur(s)
D RAPPORT DE RECH	ENUE	Uniquement por	r une comande de breve	(y compris dission at transformation)
Ét	ablissement immédiat	×		
ou	i établissement différé			
Paiement échelonné de la redevance (en deux rersements)		Uniquement pour Oui Non	r les personnes physiques e	effectuant elles-mêmes leur propre dépôt
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES			ur les personnes physique la première fois pour cette	
		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un aris de non-imposition)		
		Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance grafuite ou indiquer sa référence): AG		
Si vous avaz utilisé l'imprimé «Suite»,		1		
Indiquez le nombre de pages jointes				
SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATARE (Nom et qualité du signataire)		-100/		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DIZ LIMPI

La présente invention concerne l'utilisation d'un anticorps pour la fabrication d'un médicament destiné à induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, ledit anticorps étant caractérisé en ce qu'il est obtenu par un procédé de sélection comprenant une mise en contact de cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16, transformées ou non, dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps à tester et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

L'immunothérapie à l'aide d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux est en passe de devenir un des aspect les plus importants de la médecine. En revanche, les résultats obtenus lors d'essais cliniques apparaissent contrastés. En effet, il peut s'avérer que l'anticorps monoclonal ne soit pas suffisamment efficace. Aujourd'hui, la recherche s'oriente sur le fragment Fcy de l'immunoglobuline afin d'améliorer les propriétés des anticorps. A terme, cela devrait permettre l'obtention d'anticorps qui interagissent et activent les récepteurs des cellules effectrices (macrophage, lymphocyte T, H et NK).

15

20

25

30

La fixation d'un anticorps sur son ligand peut induire une activation de certaines cellules effectrices via leurs récepteurs Fc. Une des conséquences de l'activation des cellules est non seulement l'induction de propriétés fonctionnelles, comme l'ADCC ou l'activation du complément, mais aussi la production de cytokines. Ces cytokines, produites au site d'activation des effecteurs, peuvent exercer différentes activités biologiques.

Or, dans le cadre de l'invention, on a trouvé que l'activation les récepteurs des cellules effectrices produits des réponses très différentes conduisant à la libération d'une ou

plusieurs cytokines. Ces cytokines sont responsables de l'activation ou de l'inhibition de certains composants du système immunitaire selon le cas.

Ainsi, le problème est de savoir qu'elle est la capacité d'un anticorps donné à stimuler

la production de cytokines par les cellules effectrices et quelles sont les conséquences
d'une telle activation en fonction de la nature des cytokines libérées.

Il peut s'avérer par exemple q'un même anticorps dirigé contre un antigène donné soit complètement inefficace lors qu'il est produit dans des lignées de myélome de souris, alors qu'il se montre très efficace lors qu'il est produit dans d'autres lignées cellulaires.

Ainsi, l'objectif est d'utiliser des anticorps qui ont été préalablement sélectionnés pour leur capacité à activer tels ou tels composants du système immunitaire, par exemple l'ADCC ou au contraire qui sont incapables d'induire une réponse cytotoxique.

A cet effet, on a trouvé que la fixation d'un anticorps sur son ligand peut induire une activation de la cellule Jurkat transfectée CD16 induisant la sécrétion d'IL2. Une forte corrélation est observée entre la sécrétion d'IL2 par Jurkat CD16 et l'activité ADCC médiée par le CD16 des cellules effectrices.

L'invention propose donc d'utilisation des anticorps sélectionnés par un test jurkat CD16 par mesure d'IL2 sécrétée ou d'autres cytokines, ce qui permet de garantir l'activité biologique desdits anticorps pour un usage thérapeutique.

Description

10

15

20

25

30

Ainsi, la présente invention se rapporte à l'utilisation d'un anticorps pour la fabrication d'un médicament destiné à induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule

effectrice appartenant au système immunitaire, ledit anticorps étant caractérisé en ce qu'il est obtenu par un procédé de sélection comprenant une mise en contact de cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16, transformées ou non, dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps à tester et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

On entend par cellule transformée, une cellule modifiée génétiquement de sorte à exprimer un récepteur, en particulier le récepteur CD16.

10

5

De préférence, on utilise pour la sélection des anticorps une lignée Jurkat transfectée avec un vecteur d'expression codant pour le récepteur CD16 comme cellule effectrice. Cette lignée est particulièrement avantageuse car elle est immortalisée et se développe indéfiniment dans des milieux cultures.

15

20

Les dites cytokines libérées sont des interleukines, des interférons et des facteurs de nécrose tissulaire (TNF),

Ainsi, l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine choisie parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, IL-7, IL-8, IL-9, IL-10,...

TNFa et IFN? par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16.

De préférence, l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'IL-2 par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16. Le taux d'interleukine IL2 sécrétée reflète la qualité de l'anticorps fixé par le récepteur CD16 quant à son intégrité (fonction FC) et à son efficacité (site antigénique) de liaison à l'antigène. La mesure du taux d'IL2 est corrélée à une activité du type ADCC.

En outre, l'anticorps peut être sélectionné après avoir été purifié.

La sélection peut se faire sur des anticorps produits par des cellules couramment utilisées pour la production d'anticorps thérapeutiques, telles que CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines. La sélection peut également être appliquée à l'évaluation aux anticorps produits par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.

Dans un mode de réalisation particulier, l'anticorps sélectionné est capable d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule leucocytaire, en particulier de la

famille des NK (natural killer) ou par des cellules du groupe monocytes-macrophages.

L'invention se rapporte également l'utilisation des anticorps sélectionnés décrits cidessus spécifiques d'un antigène qui provient d'une cellule pathologique ou d'un organisme pathogène pour l'homme.

Cet anticorps est un anticorps monoclonal ou polyclonal.

5

10

15

20

Par exemple, l'anticorps est un anticorps monoclonal ou polyclonal de specificité anti Rhésus du globule rouge humain.

L'anticorps selon l'invention peut également être un anticorps dirigé contre des virus pathogènes pour l'homme, contre des antigènes de tumeurs malignes ou contre les antigènes d'une bactérie ou d'un parasite pathogène pour l'homme.

Avantageusement, l'anticorps sélectionné montre une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.

Les procédés décrits ci-dessus peuvent éventuellement être réalisés en présence d'immunoglobulines humaines (IVIg).

Dans un aspect supplémentaire, l'invention vise l'utilisation desdits anticorps sélectionnés comme support thérapeutique en médecine humaine, notamment pour la

fabrication d'un médicament destiné au traitement des maladies autoimmunes, inflammatoires, des cancers et des infections par des agents pathogènes.

Dans un autre aspect, l'invention porte sur un kit permettant d'évaluer l'activité biologique d'un anticorps comprenant des moyens et des réactifs nécessaires pour le dosage d'au moins une cytokine, par exemple IL-2, IFN et/ou TNF, et des cellules effectrices exprimant un ou plusieurs récepteurs FcR, notamment le récepteur CD16.

Légende

10

5

FIGURE 1 : Libération de cytokine (IL-2, IFN et TNF) de leucocytes induits par des anticorps en présence de leur cible.

A- Schéma d'activation des leucocytes.

B- Les leulocytes ont été incubés avec différents anticorps en présence d'hématies.

Après une nuit d'incubation, la libération de TNFa et IFN? dans le surnageant a été quantifiée par ELISA.

FIGURE 2 : Libération de cytokine (IFN, TNF) de cellules NK induites par des anticorps en présence de leur cible (LFB-R297-RBC)- 13/06/02

20 A-Schéma d'activation des cellules NK.

B-Des cellules NK purifiées ont été mélangées avec différents anticorps anti-D en présence d'hématies rhésus +. Après une nuit d'incubation, la libération de TNFa et IFN? dans le surnageant a été quantifiée par ELISA.

25 FIGURE 3 : Libération de cytokine (IFN, TNF) de cellules NK induites par des anticorps en présence de leur cible (LFB-R297-RBC)- 13/08/02

Des cellules NK purifiées ont été mélangées avec différents anticorps anti-D en présence d'hématies rhésus +. Après une nuit d'incubation, la libération de TNFa et IFN? dans le surnageant a été quantifiée par ELISA.

FIGURE 4: Libération d'IL2 de Jurkat CD16 induites par un anti-CD20

A-Schéma d'activation de cellule Jurkat.

B- Des cellules Jurkat CD16 ont été mélangées avec différents anticorps anti-CD20 en présence d'hématies rhésus + et de PMA. Après une nuit d'incubation, la libération d'IL-2 dans le surnageant a été quantifiée par ELISA.

FIGURE 5 : Libération d'IL2 de Jurkat CD16 induites par un anti-D

A-Schéma d'activation de cellule Jurkat.

B- Des cellules Jurkat CD16 ont été mélangées avec différents anticorps anti-D en présence d'hématies rhésus + et de PMA. Après une nuit d'incubation, la libération d'IL-2 dans le surnageant a été quantifiée par ELISA.

Exemple 1: Test Jurkat CD16

15

5

Anticorps témoins:

Anticorps polyclonaux WinRho, anticorps monoclonal DF5-EBV, anticorps monoclonal DF5-YB2/0

20 Principe:

Ce test estime la capacité des anticorps anti-D à se fixer sur le récepteur CD16 (Fc gamma RIII) exprimé sur les cellules Jurkat CD16 et à induire la secrétion d'IL2.

Ce test consiste à mettre en contact en P96 : les anticorps anti-D, les hématies Rhésus positives traitées à la papaïne, les cellules Jurkat CD16 et du PMA.

Après une nuit d'incubation à 37°C, on centrifuge les P96 et on dose dans le surnageant la quantité d'IL2 secrétée.

Mode opératoire

Matériel

Anticorps témoins positif: Poly-D WinRho, DF5 YB2/0.

30 Anticorps témoins négatifs : DF5

Hématies Rhésus positif

Cellules Jurkat CD16

Kit dosage IL2: Quantikine de chez R/D.

Méthode

5 Traitement à la papaine des hématies.

1ml de culot d'hématies incubé avec 1ml d'une solution de papaïne (1mg/ml) diluées en PBS incubée 10mn à 37°C. Puis 3 lavages en H2O-NaCl 0.15M.

Mélange réactionnel:

- -Anticorps: 50µl d'une dilution à 150ng/ml en IMDM 5% SVF
- 10 -PMA 50µl d'une dilution à 40ng/ml en IMDM 5% SVF
 - -Hématies traitées à la papaïne. 50µl à 8 106/ml en IMDM 5% SVF
 - -Jurkat CD16. 50µl à 2x106/ml en IMDM 5% SVF

Incubation 1 nuit à 37°C

Puis centrifugation des plaques, prélèvement de 100µl de surnageants et dosage d'IL2 avec le kit commercial. lecture à 450nm.

On donne les valeurs (en pg/ml) sous forme d'histogramme pour chaque échantillon.

Exemple 2: activation de cellules NK et production d'IL2 et d'IFNy

20

25

Modèle de mise au point : lignée cellulaire Jurkat transfectée avec le gène codant pour le récepteur CD16. Applications : renforcement d'une réponse anti-tumorale. L'IL2 induit une activation des lymphocytes T et des cellules NK pouvant aller jusqu'à une stimulation de la prolifération cellulaire. L'IFNy stimule l'activité des CTLs et peut renforcer l'activité des macrophages.

Exemple 3: activation de monocytes macrophages et production de TNF et d'IL-1Ra

8

Applications: renforcement de la phagocytose et induction de propriétés antiinflammatoires. Le TNF stimule la prolifération des macrophages et des lymphocytes infiltrant les tumeurs. L'IL-1Ra est une cytokine qui entre en compétition avec l'IL1 au niveau de son récepteur et exerce ainsi un effet anti-inflammatoire.

5

10

Exemple 3: activation de cellules dendritiques et production d'IL10

Applications : induction d'une tolérance spécifique à certains antigènes. L'IL10 est une molécule inhibitrice de l'activation de différentes cellules effectrices et de la production de cytokines.

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'un anticorps pour la fabrication d'un médicament destiné à induire la 5 sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, ledit anticorps étant caractérisé en ce qu'il est obtenu par un procédé de sélection comprenant une mise en contact de cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16, transformées ou non, dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps à tester et de l'antigène dudit anticorps et une 10 mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisé en ce que le procédé de sélection est mise en œuvre avec une cellule Jurkat exprimant le récepteur CD16. 15
 - 3. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines libérées sont des interleukines.
- 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines 20 libérées sont des interférons.
 - 5. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines libérées sont des facteurs de nécrose tissulaire (TNF).

6. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine choisie parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, TNFa et IFN? par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16.

30

REVENDICATIONS

- 1. Procédé de sélection d'un anticorps pour la fabrication d'un médicament destiné à induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, comprenant une mise en contact de cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16, transformées ou non, dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps à tester et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
 - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est mis en œuvre avec une cellule Jurkat exprimant le récepteur CD16.

- 3. Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines libérées sont des interleukines.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines
 20 libérées sont des interférons.
 - 5. Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que les cytokines libérées sont des facteurs de nécrose tissulaire (TNF).
- 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine choisie parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, TNFa et IFNγ par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16.

- 7. Utilisation selon la revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que ce que l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'IL-2 par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16.
- 8. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que l'anticorps est sélectionné après avoir été purifié.
 - 9. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'antigène provient d'une cellule pathologique ou d'un organisme pathogène pour l'homme.
- 10. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné est capable d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule leucocytaire, en particulier de la famille des NK (natural killer) ou par des cellules du groupe monocytes-macrophages.
 - 11. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps monoclonal ou polyclonal.
- 12. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps de specificité anti Rhésus du globule rouge humain.
 - 13. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre des virus pathogènes pour l'homme.
- 25 14. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre des antigènes de tumeurs malignes.
 - 15. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre les antigènes d'une bactérie ou d'un parasite pathogène pour l'homme.

10

15

- 7. Procédé selon la revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que ce que l'anticorps sélectionné a la capacité d'induire la sécrétion d'IL-2 par les cellules effectrices du système immunitaire exprimant le récepteur CD16.
- 8. Procédé selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que l'anticorps est sélectionné après avoir été purifié.

10

15

- 9. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'antigène provient d'une cellule pathologique ou d'un organisme pathogène pour l'homme.
- 10. Procédé selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné est capable d'induire la sécrétion d'au moins une cytokine par une cellule leucocytaire, en particulier de la famille des NK (natural killer) ou par des cellules du groupe monocytes-macrophages.
- 11. Procédé selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps monoclonal ou polyclonal.
- 12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps de specificité anti Rhésus du globule rouge humain.
 - 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre des virus pathogènes pour l'homme.
- 25 14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre des antigènes de tumeurs malignes.
 - 15. Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'anticorps est un anticorps dirigé contre les antigènes d'une bactérie ou d'un parasite pathogène pour l'homme.

16. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné montre une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.

5

- 17. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 16 comme support thérapeutique en médecine humaine.
- 18. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 17 pour la fabrication d'un médicament destiné au traitement des maladies autoimmunes, inflammatoires, des cancers et des infections par des agents pathogènes.
- 19. Kit permettant d'évaluer l'activité biologique d'un anticorps comprenant des moyens et des réactifs nécessaires pour le dosage d'au moins une cytokine, notamment IL-2, IFN et TNF, et des cellules effectrices exprimant le récepteur CD16.

- 16. Procédé selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'anticorps sélectionné montre une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.
- 17. Procédé selon l'une des revendications 1 à 16 dans lequel l'anticorps sélectionné est utile comme support thérapeutique en médecine humaine.
- 18. Procédé selon l'une des revendications 1 à 17 dans lequel l'anticorps sélectionné est destiné à la fabrication d'un médicament pour le traitement des maladies autoimmunes, inflammatoires, des cancers et des infections par des agents pathogènes.
- 19. Kit permettant d'évaluer l'activité biologique d'un anticorps comprenant des moyens et des réactifs nécessaires et des cellules effectrices exprimant le récepteur CD16 pour la mise en mise du procédé selon l'une des revendications 1 à 18 permettant le dosage d'au moins une cytokine, notamment IL-2, IFN et TNF.

Activation de leucocytes par des anti-D

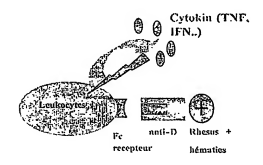


FIGURE 1A

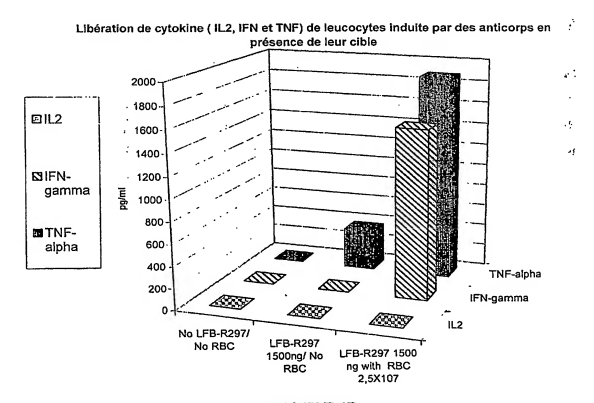


FIGURE 1B

2/5

Libération de cytokine (IFN, TNF) de cellules NK induites par des anticorps en présence de leur cible (LFB-R297-RBC)

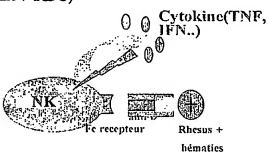


FIGURE 2A

Libération de cytokine (IFN, TNF) de cellules NK induites par des anticorps en présence de leur cible (LFB-R297-RBC)

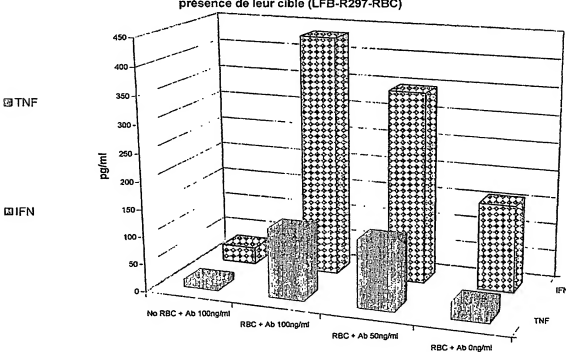


FIGURE 2B

Libération de cytokine (IFN, TNF) de cellules NK induites par des anticorps en présence de leur cible (LFB-R297-RBC) 13/08/02

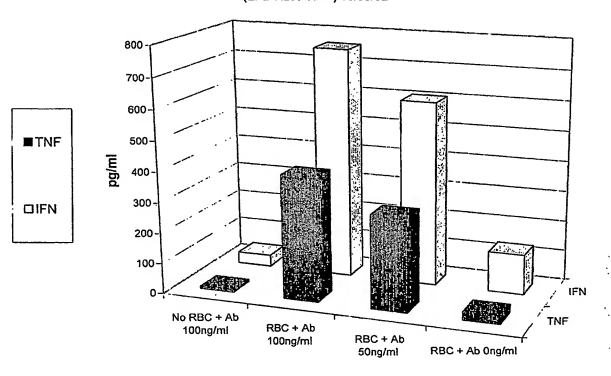


FIGURE 3

4/5

Libération d'IL2 de Jurkat CD 16 induites par des anticorps anti-CD20

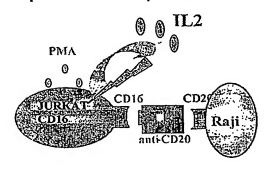
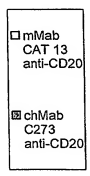


FIGURE 4A

Libération d'IL2 de Jurkat CD16 induites par un anti-CD20



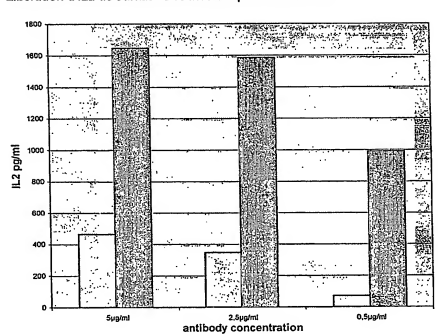


FIGURE 4B

Libération d'IL2 de Jurkat CD 16 induites par des anticorps anti-D

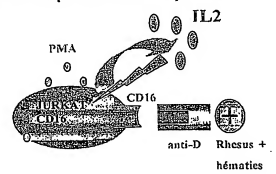


FIGURE 5A

Libération d'IL2 de Jurkat CD16 induites par anti-D

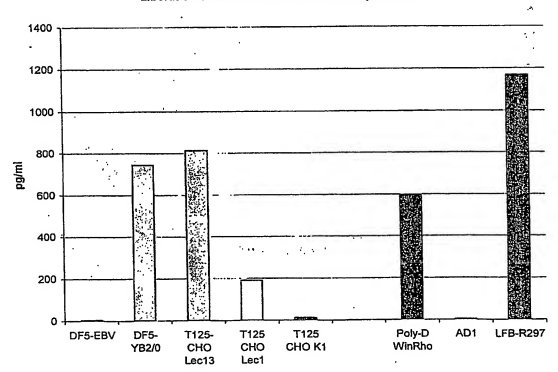


FIGURE 5B



BREVET D'INVENTION





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

75800 Paris Cedex 08

Téléphone: 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie: 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1 . . /2. . .

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)



Vos références pour ce dossier (facultatif)

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

240057 NT

0211415

TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)

UTILISATION D'UN ANTICORPS INDUISANT LA SECRETION DE CYTOKINES EN THERAPIE.

LE(S) DEMANDEUR(S):

LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES : Zone d'activité de Courtaboeuf - 3 avenue des Tropiques 91940 LES ULIS - FRANCE

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) :

Nom		de ROMEUF Christophe		
Prénoms				
Adresse	Rue	116, rue de la Bassée		
	Code postal et ville	159000 LILLE	FR	
	ppartenance (facultatif)			
Nom				
Prénoms		GAUCHER Christine		
Adresse	Rue	32, rue des Mésanges		
Sociátá d'a	Code postal et ville	L 59320 SEQUEDIN	FR	
	ppartenance (facultatif)			
Nom Prénoms		GLACET Arnaud		
Adresse	Rue	46 mg Pinget		
	Code postal et ville .	46 rue Ringot	FR	
Société d'appartenance (facultatif)		T- T	T.K	

S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.

DATE ET SIGNATURE(S)
DU (DES) DEWANDEUR(S)
OU DU MANDATAIRE

(Nom et qualité du signataire)

921169

pi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire.



DEFAUL D. HARFIGHEDIA

CERTIFICAT D'UT Code de la propriété intellectuel



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis. rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N°



(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Cet imprime est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 W / 270601

Vos références pour ce dossier (facultatif)		DB 13 17 27000				
N° D'ENREGIS	TREMENT NATIONAL					
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) 0211415						
UTILISATION D'UN ANTICORPS INDUISANT LA SECRETION DE CYTOKINES EN THERAPIE.						
LE(S) DEMAND	EUR(S):					
	RE FRANCAIS DU FRAC opiques 91940 LES ULIS - EN TANT QU'INVENTEUR(S					
Nom						
Prénoms		·				
Adresse	Rue	DHAINAUT Frédéric				
Conidad III	Code postal et ville	L.14, Irule de Dourdan				
	partenance (facultalif)	91870 BOISSY LE SEC FR				
Nom Prémana						
Prénoms						
Adresse	Rure	BOUREL Dominique				
Code postal et ville		135, avenue Germaine				
Société d'appartenance (facultatif)		59110 I A MADEL FINE EP				
Nom Prénoms						
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
	artenance (facultatif)					
S'il y a plus de	e trois inventeurs, utilisez plus	ieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.				
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Mom et qualité du signataire)						

FR0302714

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.